# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 58180487 A

(43) Date of publication of application: 21.10.83

(51) Int. Cl

C07D487/04

C12P 17/18

// A61K 31/55

A61K 31/55

A61K 31/55

A61K 31/55

A61K 31/55

, C12R 1/465) (C12P 17/18

(21) Application number: 57063630

(22) Date of filing: 16.04.82

(71) Applicant:

KYOWA HAKKO KOGYO CO LTD

(72) Inventor:

**TOMITA FUSAO KAWAMOTO ISAO** TAMAOKI TATSUYA **ASANO KOZO MORIMOTO MAKOTO IMAI RYOJI** 

**FUJIMOTO KAZUHISA** 

## (54) ANTIBIOTIC DC-81 AND ITS PREPARATION

(57) Abstract:

NEW MATERIAL: An antibiotic DC-81 shown by the formula.

USE: An antibacterial agent, and disinfectant. Having antibacterial activity and antitumor activity.

PROCESS: A bacterium such as DC-81 strain (FERM-P 6502) belonging to the genus Streptomyces, capable of producing DC-81, is cultivated in a medium, DC-81 is accumulated in the culture, and DC-81 shown by the formula is collected from the culture. Properly, the culture temperature is 25W40°C, and the pH of the medium is 4W10. Having the following physical and chemical properties. Melting point: 98W105°C, molecular weight: 246 (mass spectrum method), molecular formula:  $C_{13}H_{14}O_3N_2$ ; specific rotatory power,  $[\alpha]^{22}D=+135^{\circ}$  (c 0.2, methanol); solubility: easily soluble in DMSO, methanol, etc., soluble in ethyl acetate, and water, slightly soluble in ethyl ether, and n-hexane.

COPYRIGHT: (C) 1983, JPO& Japio

# ⑩ 日本国特許庁 (JP)

⑪特許出願公開

# ⑩公開特許公報(A)

昭58—180487

⑤ Int. Cl.³ C 07 D 487/04	識別記号 128	庁内整理番号 8115-4C	④公開 昭和58年(1983)10月21日
C 12 P 17/18	1 2 0	7258—4 B	発明の数 2
// A 61 K 31/55	AAE	6675—4 C	審査請求 未請求
	AAH	6675—4 C	
	AAY	6675—4 C	
	ADU ADZ	6675—4 C 6675—4 C	
(C 12 P 17/18	ADZ	0073—4 C	
C 12 R 1/165)	•	6760—4 B	(全 9 頁)

## Ø抗生物質DC-81およびその製造法

②特 願 昭57-63630

②出 願 昭57(1982)4月16日

⑫発 明 者 富田房男

町田市本町田1420-18

⑫発 明 者 川本勲

平塚市ふじみ野1-21-2

70発 明 者 玉沖達也

町田市中町3-9-9

⑪出 願 人 協和醱酵工業株式会社

東京都千代田区大手町1丁目6

番1号

個代 理 人 弁理士 野波俊次

最終頁に続く

#### 明 細 氰

1. 発明の名称

抗生物質DC-81およびその製造法

- 2. 特許請求の範囲
- (1) 次の平面構造式によつて特定される新規化 合物 D C - 8 1 。

- (2) ストレブトマイセス属に属し、DO-81 を生産する能力を有する数生物を培地に培養し、DC-81を培養物中に蓄積させ、培養物からDC-81を採取することを特徴とする特許請求の範囲第1項記載の化合物DC-81の製造法。
- (3) 微生物がストレブトマイセス・ロゼイスクレロティカスDO-81(微工研菌寄第6502号)である等許請求の範囲第2項記載の製造法。

## 3. 発明の詳細な説明

本発明は新規抗生物質およびその製造法に関し、とくに本発明者によつてDO-81と命名された新規抗生物質およびその製造法に関する。

本発明は、ストレプトマイセス属に属するある種の微生物が、新規抗生物質DO-81を生産するという知見に茶いている。

本発明の目的は新規で有用な物質を提供することにある。

本発明による新規物質 D C - 8 1 は、次の平面構造式によつて特定される新規化合物である ととを特徴としている。

DO-81 は後述のように、ある種の関に抗 歯活性を示すので、それらの関を原因菌とする 感染症に対して治療効果を有するものと期待さ れる。またDC-81 は抗腫瘍作用を示すとと を悩めた。

本物質はいわゆる1,4 - ペンゾジアゼピン 誘導体に属し、鎖痛、鎖静、鎖煙剤としての用 途の可能性もある。

本発明による1)0-81物質の理化学的性質 および生物学的性質は次の通りである。

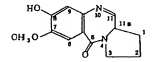
- 1. 理化学的性質
- (1) . 融点: 98~105°C
- (2) 分子量: 2 4 6 (マススペクトル法)
- (3) 分子式: O<sub>12</sub>H<sub>14</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>
- (4) 紫外部吸収スペクトル(メタノール中): 224, 236, 260 ( mh), 316 (nm)
- 第1四に示す。
- (6) PMRスペクトル(重水素酸換クロロホ ルム中、TMS燕海)(ppm):  $1.8 \sim 2.33 (411), 3.3 \sim 3.8$ (3H), 3.84(3H), 6.89(1H), 7.48(1H), 7.63(1H)

(3)

第 1 表

	艇	ra a	かり	Rf
クロロホノ	レム・アー	: }ン(:	33:67 v / v )	0 . 3 B
クロロホノ	2 K • AU	タノール	(9:1 v/v)	0.29
0.05N	ИН4О	H 飽和	酢酸エチル	0.12
トルエン・ (40:1		-	ンモニア水	0.27
(1)~(9)		1 4/ 1	, ,	
下點の1	単化学的	内件 質	から本発明化合	物は次の

平面構造式を有すると決定された。



- 1. 生物学的性質
- (1) 抗菌活性

抗菌活性(寒天稀釈法、pH 7.0)を第 2 装に示す。

次表の通り、DC-81物質は抗菌活性 を有し、抗関剤あるいは消散剤としての用 途が期待できる。

- (7) OMRスペクトル(重水器競換クロロホ ルム中、TM3基準): 24.2, 29.5, 46.7, 53.7, 56.0, 111.4, 113.1, 119.4, 140.8,
- (8) 比旋光度: [a] 22 =+1 3 5° (O 0.2. メタノール)

146.2, 149.2, 162.5, 164.9

- (9) 溶解性:ジメチルスルホキシド, メタノ ール,クロロホルム,アセトンによく とける。酢酸エチル、水に可溶、エチ ルエーテル、n - ヘキサンにはほとん どとけない。
- (10) R! 値:薄層クロマトグラフイー〔シリ カゲル(商品名 Kienelgel 60 Art. 5 7 2 1 、 E. Merck 、西油 ) を用い、 室温で3時間展開]でのRf値は第1 **扱の通りである。**

(4)

誕	験	脑	名		MIC	) (	19,	Me)
スタフイロ	ココツ	カス	・アゥ	レウス			Б	0
ATCO	5 5 3	8 P						
バチルス・	・メブ	チリ	<i>a</i>				Б	0
NG 1 0 7 0	7							
エシエリコ	・ア・	コリ				2	0	0
ATOO	2 6							
サルモネラ	9 • 9	イホ	++				5	0
ATCOS	99	2						
シゲラ・ソ	ノネイ						б	0
ATOOS	9 2 9	0						

(2) 急性毒性

急性器性(LDso)は、マウスへの腹腔 内投与の場合42mg/Kgである。

(3) 抗腫瘍活性

リンホサイティック・リユケミアド -3 8 8 雕像に対する効果

体重約228のODF; 雄マウス1群5 匹に、リンホサイテイツク・リユケミア (Lymphocytic leukemia) P - 3 8 8

(5)

---648---

(6)

随郷細胞1×10° 個を腹腔内移植した。 移植後24時間目にDO-81物質の生理 食塩水溶液0.2 配を1回腹腔内に投与した。 比較例として、腫瘍細胞移植後24時間目 にマイトマイシン0の生理食塩水溶液0.2 配を腹腔内投与した群を設けた。移植後の 平均生存日数シよびT/C(T:試験例の 平均生存日数、0:対照の平均生存日数) を第3表に示す。

第 3 衰

被駁物質	投与员 (mg/Kg)	生存日数	延命効果 (T/C)
D C - 8 1	2 0	10.6	1.20
	1 0	11.2	1.24
•	5	10.1	1 . 1 2
マイトマイシンの	4	12.6	1.40
州 校	-	9.0	_

(7)

色素はpH インデイケーターではない。 気中 関系の驚生は、スターチ・寒天培地では良好 であるが、全般的には普通の驚生を示し、そ の色調は白色ないし灰色である。胞子は、伸 長した気中菌系から単純分枝した胞子柄に 10 個以上のらせん状連鎖(apirala) として満 生する。胞子の形態は楕円ないし卵形で大き さは 1.0~1.1 µ×0.4~0.6 µ であり、 電子顕微鏡観察による胞子表面は平滑(amooth) ないし粗面(warty) で鞭毛は認められない。 また胞子のりも見い出されない。

#### 11. 各種培地上での生育状態

各種培地上で28℃で2週間培養したときの生育および色の特徴を下記に示す。色の設示はColor Harmony Manual (Container Corporation of America)による色の分類による。可溶性色素は、使用した培地のいずれにも検出されない。

(1) シュクロース・硝酸塩寒天培地

(9)

生育: 良好, 平坦

本発明による抗生物質 D C - 8 1 の製造法は、ストレプトマイセス属に属し、D C - 8 1 を生産する能力を有する微生物を培地に培養し、D C - 8 1 を培養物中に蓄積させ、この培養物からD O - 8 1 を採取することによつて得ることを特徴としている。

本発明において使用する数生物はストレプトマイセス属に属し、DO-81を生産する能力を有する数生物であればいずれの数生物も用いることができるが、好適な菌の例は本発明者が静岡県三島市内の土壌から分離した菌株DO-81株(散工研菌粉算6502号)である。本菌株の関学的性質は次の通りである。

#### 1. 形態的性質

(8)

基生菌糸の裂菌、裏面の色:フレッシュ・ ビンク(4 c a )ないしフレッシュ・ピンク(5 c a )

気中菌糸:普通, 白色( a )

(2) グルコース・アスパラギン寒天培地

生育: 貧弱, 隆起状

基生菌糸の表面、裏面の色: ライト・アイ ポリー(2 c m )ないしフレッシ ユ・ピンク(5 c m )

気中菌糸:なし

(3) グリセロール・アスパラギン寮天培地

生育: 普通,平坦

気中菌糸:貧弱, 白色( a )

(4) スターチ・無機塩寒天培地

生育: 良好, 隆起状

基生関系の装面、裏面の色:マーブル(41e)

ないしライト・プラウン(4ng)

気中関糸: 豊富, 白色( a ) ないしフレッ

シュ・ピンク(4cm)

(5) 別・アルプミン祭天培地

生育: 貧弱,平坦

悲生菌糸の表面、裏面の色: ダーク・ラッカ

ー・レッド(6pe)

**気中菌糸:貧弱,白色(s)** 

(6) 栄養您天培地

生育: 普通,平坦

悲生菌糸の装面、裏面の色: ライト・イエ

 $v - (1 \frac{1}{2} cs)$ 

気中菌糸:普通, ピンク・チント (7ba)

(7) 酵母エキス・发芽エキス郷天培地

生育: 普通, 随起状

基生菌糸の表面、裏面の色:ライト・ウイ

- - (2 · a)

気中崩糸:普通, パール・シエル・チント

(3ba)

(8) オートミール寒天培地

生育: 良好, 隆起状

逃生関系の表面、裏面の色:パンプー(2gc)

(11)

生育: 良好, 隆起状

基生謝糸の裂面、裏面の色:ライト・アイ

ж ў — (2 c a )

気中菌糸:普通,パール・シェル・チント

(3ba)

(13) ペプトン・酵母エキス・鉄窓天培地

生育: 普通, 隆起状

基生菌糸の表面、裏面の色:パール・ピン

2 (3 c a )

気中菌糸:普通, 白色(▲)

(14) チロシン寒天培地

生育: 普通, 隆起状

基生菌糸の表面、裏面の色:フレッシュ・

ピンク (5cm) ないしパーガン

デイ(7gℓ)

気中菌糸:普詢, フレツシユ・ピンク(4ca)

/ (16) グリセロール・リンゴ酸カルシウム寒天

培地

生育: 普通, 平坦

基生関系の表面、裏面の色: オールド・ワ

気中酸糸:普通。白色( a )ないしアイポ

リー・チント (2cb)

(9) グルコース・酵母エキス寒天培地

生育: 良好, 粒状

基生菌糸の裂面、裏面の色:ライト・アイ

ポリー (2 ca) ないしディープ・

レッド・プラウン (6½ pl)

気中菌糸:普通、白色(\*)ないし灰色

(5fe)

(10) ペオット氏衆天培地

生育: 普通, 顺起状

基生菌糸の表面、凝面の色:バンブー(2go)

気中閉糸:普通, サンド(30b)

(11) エマーソン氏衆天培地

生育: 普通, 粒状

恭生閣糸の泉面、裏面の色:パール・ビン

2 (2gc)

気中弱糸:普通,オーキッド・チント(10

b a )

(12) ヒツキー・トレスナー氏寒天培地

(12)

 $1 \times (7 \frac{1}{2} \text{ ng})$ 

気中谢米:貧弱, 白色( a )

11. 生理的性質

(1) 炭素源の資化性(ブリドハム・ゴドリープ寒天培地上): D - グルコース、L - アラビノース、D - キシロース、1 - イノシトール、D - マンニトール、D - フラクト

ース、L - ラムノース、シユクロース、D-

ラフイノースを資化する。

(2) ゲラチンの液化作用: なし。

(3) ミルクに対する作用: 製固も液化も

1.1500

(4) スターチの加水分解作用:あり。

(5) 生育温度範囲:

2 0 ~ 4 0 °C

(6) メラニン様色素の生成: なし。

ただし、(2) グラチンの液化作用は 2 0 ℃で 3 週間後、(3) ミルクに対する作用については 2 8 ℃で 3 週間後、(5) 生育温度範囲は 5 日後、 その他については 2 8 ℃で 2 週間後の観察結

果である。

<del>-650-</del>

(14)

(13)

#### N. 細胞髮組成

細胞接線成アミノ酸の一つであるジアミノ ビメリン酸を分析した結果、 L L - 2 , 6 -ジアミノピメリン酸が検出された。

上記の窗学的性質において、気中菌糸を形成し、単純分校をなし、その先端に長い胞子鎖を 形成し、さらに細胞壁にしよージアミノビメリ ン酸を含むことから、本菌株は放練菌目の中で ストレブトマイセス属に分類される。

#### V. 糠の同定

本閣株は胞子鎖がらせん状をなし、スパイラル(spiral)セクションに属し、胞子表面は平間(smooth)もしくは粗面(warty)である。各種寒天培地上での気中隔糸の色は、かかむね白色で、海黄もしくはピンクを帯びた灰色の場合もある。しかし、グリーンやブルー系の色は示さない。基生菌糸の色は、クリームからオレンジもしくはブラウン系の色で、とくにグリセロール・リンゴ酸カルシウム寒天培地および卵・アルブミン寒天培地

(1.5)

イセス・オカーセイスクレオテイカス(S. ochraceiscleoticus)、ストレプトマイセス・フロカルス(S. flocculus)およびストレプトマイセス・ピナセウス・ドラブス(S. vinaocus-drappus)。

これらの菌株のりち、ストレブトマイセス・ロゼイスクレロテイカスおよびストレブトマイセス・スクレロテイアラス、ストレブトマイセス・オカーセイスクレオテイカスはいずれも菌核を形成するタイプの菌種であるが、本菌株では関核の形成は見られない。しかし、関核を形成する菌種においても、気中菌糸ないとが知られている。従つて、気中菌糸が豊富に形成される本菌株の同定にあたつては、菌核の有無を考慮から除外した。

これら6株を文献上でさらに詳細に本菌株と比較したところ、気中菌糸と基生菌糸の色 胸において相違が見られた。

気の関系については、ストレブトマイセス・

は赤色を示すのが特徴的である。いずれの場合も色素はpH インデイケーターではない。 また、可溶性色素およびメラニン機色素の遊生は見られない。炭素顔として、L-アラビ ノース、D-中シロース、I-イノシトール、 D-マンニトール、L-ラムノース、D-ラ・フイノースなど広い糖嚢化能を有する。

本関株の類似株を、細菌学名承認リスト
(Int. J. System. Bacteriol. 30巻,
225頁, 1980年)において承認されて
いる既知関株の中から探索した結果、Int.
J. System. Bacteriol. 18巻, 69頁,
279頁, 1968年、19巻, 391頁,
1969年、22巻, 265頁, 1972年
から、次の6関種が近級標として挙げられる。
ストレブトマイセス・ロゼイスクレロテイカ
ス(Streptomyces roselscleroticus)、
ストレブトマイセス・スクレロテイアラス
(8. sclerotialus)、ストレブトマイセス・リバニー(5. libani)、ストレブトマ

(16)

ロゼイスクレロデイカスとストレプトマイセス・スクレロテイアラスの両株は本株と類似しているが、他の4株では、本株と比較してブラウンの色調が濃調であつた。

基生菌糸においては、6株ともイエローも しくはブラウン系の色を示すが、本株の特徴 とみなせるレッド系の色を含むものは、スト レブトマイセス・ロゼイスクレロテイカスの みであつた。

従つて、オートミール寒天培地での茶生菌 米の色調が濃い点を除けば、ストレブトマイ セス・ロゼイスクレロテイカスが本菌株と比 歓的よく一致していると判断した。

よつて本菌株をストレブトマイセス・ロゼイスクレロテイカスDO-81(Strepto-myces roseiscleroticus DO-81)と 命名し、工業技術院微生物工業技術研究所に 数工研菌寄第6502号として舒託した。

(18)

次に培養法について述べる。本発明の培養法 は通常の放線圏の培養と同様である。すなわち、 培地の炭素酸としては、たとえばブドウ糖、酸 粉、デキストリン、マンノース、フラクトース、 シュクロース、ラクトース、概念が単独または 胡み合わせて用いられる。さらに、弦の資化能 によつては炭化水素、アルコール類、有機酸な ども用いられる。観素源としては、塩化アンモ ン、硫酸アンモン、硝酸アンモン、硝酸ソーダ、 尿素などの窒素合有化合物、およびペプトン、 内エキス、酵母エキス、乾燥酵母、コーン・ス チープ・リカー、大豆粉、カザミノ酸などの獣 **光含有天然物が単独または組み合わせて用いら** れる。必要に応じて、食塩、塩化カリ、硫酸マ グネシウム、炭酸カルシウム、燐酸二水紫カリ ウム、燐酸水紫ニカリウム、硫酸第一鉄、塩化 カルシウム、硫蝕マンガン、硫酸亜鉛、硫酸銅 などの無機塩類を加えてもよい。さらに使用菌 の生育やD೧-81の生産を促進する微量成分 たとえばビタミンB,、ビオチンなどを適当に

(19)

溶媒で抽出する。抽出液を濃縮乾固し、アンモニア水飽和酢酸エチルに溶解する。この溶液を予め同じ溶媒で懸濁後、カラムに充切したシリカゲルを用いてクロマトグラフィーを行なり。アンモニア水飽和酢酸エチルで溶出し、活性画分を纏縮乾固し、少量のメタノールに溶解である。これを強したセフアデックスDH・20(Pharmacia Fine Chemicals Inc., Sweden)のカラムに通塔し、DO-81の画分を得る。これを酢酸エチルまたはクロロホルム・エチルエーテル・石油エーテルの混合溶媒のよいなもはできる。実施例1

他的としてストレブトマイセス・ロゼイスクレロテイカスDO-81を用いた。

ĝ:

酸株を 2 ℓ 容量の三角フラスコ中収 植培地 (デキストリン 2 0 8 / ℓ, グルコース 1 0 8 / ℓ, ベブトン 1 0 8 / ℓ, コーン・スチーブ・ リカー 5 8 / ℓ, 鮮母エキス 1 8 / ℓ, KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub> 添加することができる。

培製法としては、液体培養法、とくに深部攪拌培養法が適している。培養温度は25~40℃、とくに28~38℃とする。培地のpHは4~10、とくに6~8が適当で、アンモニア水や炭酸アンモン溶液などでpHを調節する。液体培養の場合、通常1日ないし7日の培養で、著量の目的物質DO-81が培養液中に生成蓄積される。培養物中の蓄積量が最大に達したときに培養を停止し、関体を判別する。

培養評談からのDO-81物質の単離精製には、微生物代謝生産物を、その培養液から単離するために用いられる通常の分離・精製法を利用することができる。たとえば、培養評液(たとえばpH6.0)を活性炭(和光純薬)に通塔して活性成分を吸消させた後、メタノール・ピリジン・アンモニア・水(86:3:1:10 v/v)などを用いて活性炭から吸着された物質を浴出する。俗出液を凝縮範間し、pH7.0の適当な緩衝液に浴解し、n-ブタノールなどの適当な緩衝液に浴解し、n-ブタノールなどの

(20)

0.5 8 / ℓ, MgSO<sub>4</sub> • 7H<sub>2</sub>O 0.5 8 / ℓ, OaCO<sub>3</sub>
1 8 / ℓ (pH 7.2 )] 3 0 0 mℓに植削し、
3 0 ℃で 4 8 時間搬とう (2 2 0 r. p.m.) 均
禁した。得られた培養液を 3 0 ℓ 容量のジャー
ファーメンター中の下記組成の発酵増地 1 5 ℓ
に 5 5 (容量) の割合で移し、 3 0 ℃で通気機
拌方式 (回転数 2 5 0 r. p. m. 、通気量 1 5 ℓ
/ min ) により培養を行なつた。

発酵培地組成:デキストリン 5 0 8 / ℓ, 大豆粕 2 0 8 / ℓ, KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub> 0.6 8 / ℓ, MgSO<sub>4</sub>·7H<sub>2</sub>O 0.5 8 / ℓ, OaCO<sub>3</sub> 5 8 / ℓ, pH 7.2 (殺菌前)に NaOH で調整する。

培養中、培地のpH は制御しないで、72時間培養した。培養液より菌体および洗験物を沪別し、严液13ℓを得た。严液1ℓの活性炭(和光純薬)に通塔して活性物質を吸着させ、水約3ℓで水洗後、メタノールでさらに洗浄して不純物を除去する。次にメタノール・ピリジン・アンモニア・水(86:3:1:10 √/v)5ℓを用いて吸着された物質を活性炭から裕出

する。この浴出液を破縮乾固した後、少量の 0.05N NH OH飽和酢酸エチルに裕解する。と の溶液を、予め同じ溶媒で懸濁したのちカラム に充塡したシリカゲル(メルク社製)を用いて クロマトグラフィーを行なり。活性画分を同じ 方法で再びクロマトクラフィーし、漁輸後、少 盤のトルエン・エタノール・NH₄OH(45; 5 : 0.1 v/v) に密解し、予め同じ溶媒で懸濁後 カラムに充塡したシリカゲルを用いてクロマト グラフィーを行なつた。活性画分を集めて興縮 後、酢酸エサルを加えてDO-81の粉末を得 た。この粉末を放圧下40℃で乾燥してり0-81の納品約200叫を得ることができた。

とのようにして得られたDC-81の型化学 的性質、抗関活性、抗腫瘍活性は前肥の通りで あつた。

なお、本物質は、いわゆる(1,4)ペンソ ジアセピン系化合物に関し、この系統の化合物 について広く認められているように0-11位 に水またはアルコール(メタノールなど)が付

(23)

# 4. 図面の簡単な説明

第1図はDO-81の赤外部吸収スペクトル を示す。

加したものが容易に得られる。とれらの構造は 下配のように示すことができる。

しかし、とれらの物質は前記のように滅圧下 に乾燥することによつて容易にDO-81に変 わる。

#### 実施例 2

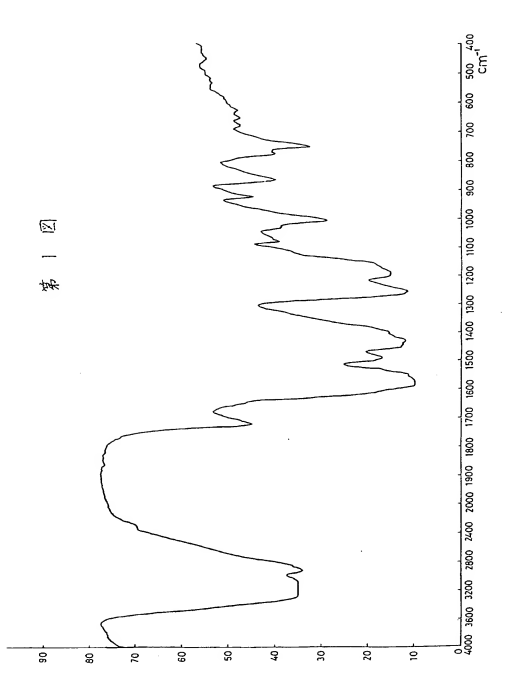
奥施例1において、発酵培地組成を次のもの **に代えて行なり以外は実施例1と同様に行ない、** DC-81約120mを得た。

発酵培地組成:可溶性數粉 4 0 8 / 8, 大豆 粕粉末308/ℓ、コーン・スチープ・リカー 5 8 / L, K2HPO4 0.5 8 / L, M8SO4 • 7H2O 0.5 8 / L, KOL 0.3 8 / L, O.CO, 3.0 8 / ℓ. pH 7.2 ( 殺菌前 ) に NaOH で調整し た。

(24)

弁理士 野 波 俊 次 ;;





# 第1頁の続き

70発 明 者 浅野行蔵

町田市中町 3 - 9 - 10

⑫発 明 者 森本眞

沼津市御幸町13-9

⑩発 明 者 今井良二

三島市徳倉1014-9

勿発 明 者 藤本和久

静岡県駿東郡長泉町下土狩1188